19 日本国特許庁 (JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭59—6251

Mint. Cl.3

識別記号

庁内整理番号

6911-4 J

C 08 L 67/02 C 08 K 3/22

5/29

CAE

7342—4 J 7342—4 J **砂公開 昭和59年(1984)1月13日**

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 5 頁)

の難燃性熱可塑性ポリエステル樹脂組成物

2)特

頁 昭57—115568

20出

願 昭57(1982)7月5日

⑫発 明 者 石川良一

高石市羽衣3の2の3

@発 明 者 飯坂陽治

堺市新金岡町3の4の1-203

⑦出 願 人 大日本インキ化学工業株式会社 東京都板橋区坂下3丁目35番58

号

##

1. 强则の名称

難燃性熱可能性ポリエステル樹脂組成物

2. 特許請求の範囲

(人) ハロゲンで難燃化された熱可製性ポリエステル 樹間 1 0 0 質量部に対し、(B) 無概系解燃助剤 0.1 ~ 20 電量部、(C) アルカリ土類金属酸化物 0.0 5 ~ 5 質量部、 (D) カルボジィミド化合物 0.1 ~ 1 0 質量部、(E) 強 化充繊剤 0 ~ 1 5 0 質量部を配合してなる難燃性熱可塑性 ポリエステル樹脂組成物。

3. 発明の辞報な段明

本税明は射出成形、押出成形等の成形時に於ける成形機や金型の金属部分に対する腐粕性が改良され且つ機械的特殊、耐熱性、耐加水分解性の優れた特定の組成からなるハロゲン会有難燃性熱可塑性ポリエステル機能組成物に関するものである。

ポリエテレン・テレフタレート (以下、P E T と略心する。) 又はポリブチレン・テレフタレート (以下、P B T と略心する。) などの知さ然可数性ポリエステル樹脂は使れた物性及び成形加工性により電気・電子部品、自動車部品、機械部品での他の分野で広く使用されている。

特に、これらの熱可数性ポリエステル樹脂心ガラス機能

をはじめとする強化充壌剤を混合せ しめると 機械的強度及び熱的性質が飛躍的に向上するために、 こうして得られる 強化組成物は、いわゆる機能部品として最適なものとなる。

ところで最近では、とりわけ電気及び電子部品の分野で 火災に対する安全性の要求が高まり、難燃化組成物の使用 比率が増している。

一般に、熱可塑性ポリエステル樹脂に難燃性を付与するには難燃剤として有限ハロゲン化合物、特に臭素化芳香族化合物を三酸化アンチモンの如き難燃助剤と組み合せて配合したり、エステル形成性基を有する臭素化芳香族化合物を共産合した熱可製性ポリエステルに三酸化アンチモンの如き難燃助剤を配合することにより行われている。

このような有機ハロゲン化合物を用いた熱可能性ポリエステル樹脂の難燃性和成物は、適常200で以上の高温下で射出又は抑出のような成形加工が行われ、その際微硬なから生成する腐蝕性の加水分解生成物や熱分解生成物により成形機器のスクリュー、ダイス、金型等に腐蝕が生ずる。 型に替えば、射出成形サイクルを積ねるにつれて、金型表面に生じた腐蚀が進行し変面荒れとなり成形品の外観不良を追たすと共に西価な象型が損傷され間即となっている。

本類明有等は、成形機器に対する実施性がなく、月つ韓 燃性熱可塑性ポリスステル樹脂としてすぐれた値々の特件 を保持した組成物を得るべく、鉄倉検討を乗ね本発明に到 油したものである。

即ち、本発明は(A)ハロゲンで離燃化された熱可製性ポリエステル樹脂100角景部に対し(B)無機系體燃助用0.1~20環保部、(C)アルカリ土類金属酸化物0.05~5環景部、(D)カルポジイミド化合物0.1~10環景部、(E)強化充炭剤0~150乗量部を配合することにより成形機器に対する腐蝕性が大巾に改善され且つ、機械的特性、電気的特性、耐加水分解性等にすぐれた物性を保持している難燃性熱可刻性ポリエステル樹脂和成物を提供するものである。

本発明で育う(A)成分のハロゲンで離燃化された飾可 軽性ポリエステル樹脂とは、有機ハロゲン化合物を添加し た飾可塑性ポリエステル樹脂及び/又はエステル形成性官 能等含有ハロゲン化合物を共乗合成分とした偽可数性ポリ エステル樹脂を育う。

ここにおいて熱可勢性ポリエステル樹脂とは、テレフタル酸、イソフタル酸、オルソフタル酸、ナフタレンジカルポン酸、4、4′ージフェニルジカルボン酸、ジフェニルエーテルジカルボン酸、α、βーピス(4ーカルボキシフェノキシ)エタン、アジピン酸、セパナン酸、アゼライン酸、デカンジカルボン酸、ドデカン二酸、シクロヘキサン

また、コモノマー成分として、グリコール酸、ヒドロキシ安息券酸、ヒドロキシカルボン酸、ナフチルグリコール酸のようなヒドロキシカルボン酸、プロピオラクトン、ブテロラクトン、パレロラクトン、カアロラクトンのようなラクトン化合物、あるいは偽可飲を保持しうる観開内でトリメチロールプロパン、トリメチロールエタン、グリセリン、ペンタエリスリトール、トリメリット酸、トリメシン酸、ピロメリット酸のような多常

性エステル形成性成分を含んでいてもよい。

エステル形成性食能基合有ハロゲン化合物とは例えばジ ブロモテレフタル酸、テトラブロモテレフタル酸、テトラブロモフタル酸、ラトラブロモルフタル酸、リクロテレフタル酸、ナトラブロモンスフェノールス、チトラブロモビスフェノールス、チトラブロモビスフェノールスのエチレンオキサイド付加をの化合物を表現情報として行力のようのが変更を表現した。 まや臭素の如きハロゲンもしくはその化合物で表現である。 まで見たない、これを発展して行力により、これを発展して行っている。 では、具つエステル形成性の代表になるのでは、 は、ま等では、これを発展している。 からした熱可能性ポリエステル制能及びこれと他の制能に発生のプロラク共戦合体も良い。その共和合は、制能に発生である。

やにff 生しい 然可敬性ポリエステル 樹脂 としては、ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタレート、ポリ (エチレンブチレンテレフタレート)、ポリ (シクロヘホサンジメチレンテレフタレート)、ポリ (ビスフェノール 人チレフタレート)、ポリ (ブチレンテトラメチレンエーテルテレフタレート)、2.2-ビス (β--ヒドロキシエトキンテトラブロモフェニル) プロパン共動会ポリブチレンテレフタレート等が挙げられる。

さらに、これらの偽可敬性ポリエステル樹脂を主体とす るポリマーまたはコポリマーを60類景光以上の難聞で用 いる限りは、ポリオレフィン、ポリスチレン、AS樹酢、 ABS樹脂、MBS樹脂、ASA樹脂、アタリル樹脂、酢 酸ビニル樹脂、エチレン-酢酸ビニル共質合体、ポリアセ タール、ポリカーボネート、ポリエステル、ポリウレタン、 ポリアもドもしくは変性PPO樹脂の如き他のポリマー鎖、 あるいはアクリルゴム・グラフトマー、スチレンーブタジ エンゴム、エチレンープロピレンゴム、ポリエステルエー テル・エラストマーもしくはポリアミドエーテル・エラス トマーの如きエラストマー観点たはゴム成分などの各種育 機所合体との混合物であっても本発切に包含されるもので あり、また末幅に水散基を育する低分子類のボリアルキレ ンテレフタレート ({ 7 } = 0.] ~ 0. 5 世/ 8) も多官能 性イソシアネート観で変分子景化せしめたカレタン変性ポ リエステル樹取も包含される。

難燃性を付与する有機ハロゲン化合物としては、ヘキサブロムペンゼン、ペンタブロムトルエン、ペンタブロムフェノール、塩素化パラフィン、塩素化ポリフェニル、臭素化ポリフェニル、デカブロモジフェニルエーテル、臭素化ナフタリン、3、4、5、6ーデトラブロモ無水フタル酸及びその金属塩、テトラブロモビ

スフェノールA(TBA)、テトラブロモフタルイミド、トリス(2.3-ジブロモブロピル)イソシアヌレート、トリス(2.4.6-トリブロモフェニル)ホスフェート、TBA含有ポリカーポネート樹脂、TBA含有フェノキシ樹脂、TBA含有フェノキシ樹脂、オリ(トリブロモスチレン)、臭素化ポリフェニレンエーテル、ポリ(臭素化フェニルアクリレート)、ハロゲン化ピスフェノールA型エポキシ樹脂又はハロゲン化ポリカーポネート樹脂と低分子費ハロゲン化ポリエステルとのブロック共取合体等が挙げられる。

行級ハロゲン化合物を難燃剤として抵加する場合のその使用及は難燃性を付与するに充分な量が用いられ、通常非難燃化偽可能性ポリエステル樹脂100乗量部に対して3~50重要部、計ましくは5~30重要部なる範囲が適当である。

また無視系触燃助剤(B)の代表的なものには、三酸化一、四酸化一もしくは五酸化アンチモン、ピロアンチモン酸ソーダ、二酸化構、メタ硼酸亜鉛、水酸化アルミニウム、酸化ジルコニウム、又は酸化モリブデンなどがあげられ、これらの使用質はハロゲンで酸燃化された熱可塑性ポリエステル樹脂100質量部に対して0.1~20類異部、好ましくは1~15項景部なる範囲が適当である。0.1 類景部

本務明に於て川いられるカルボジイミド化合物は、公知の方法により、海当な触媒の存在下に有機イソシアネートとしては、例えばフェニルイソシアネート、トリルイソシアネート、グロビルイソシアネート、グラニニルメタンジイソシアネート、ファニレンジイソシアネート、サリジンジイソシアネート、ナフテレンジイソシアネート、ブロビルフェニレンジイソシアネート、ブロビルフェニレンジイソシアネート、ブロビルフェニレンジイソシアネート、ガロビルフェニレンジイソシアネート、ガロビルフェニレンジイソシアネート、ガロビルフェニレンジイソシアネート、ガロビルフェニレンジイソシアネート、ガロビルフェニレンジイソシアネート、ガロビルフェニレンジイソシアネート、ガーでは、バイエル社のStabaxol® [(モノカルボジィミド)、Stabaxol® 「CD (ポリカルボジィミド)

カルボジィミド化合物 (D) の配合版は、有級ハロゲン化合物を含有する格可物性ボリエステル樹脂 1 0 0 職景郎に対して 0.1~10 職職部が調当であり、その配合景が0.1 乗原部より少ないと難燃性ボリエステル組成物の物性安定化効果がなく、一方 1 0 重要部より多く配合しても改善の集はそれ以上向上せず経済面からも無雲珠である。

粹があり、有用に用いられる。

本報明の組成物としては、以上の各成分のほかに、さら に平記する如き強化光線剤(む)をも含めた形の、いわゆ る強化能燃性組成物をも包含するものであり、かかる強化 未満では難燃性が劣るし、逆に20 乗 最部を触えると組成 物の強度が低下するのでいづれも好ましくない。

有機ハロゲン化合物を含有する簡可観性ポリエステル樹脂を高温下で成形する際に発生する腐骸性の加水分解生成物や偽分解生成物に作用し、会談に対する腐骸性を寄しく 割割するアルカリ土類食属酸化物(C)としては、例えば 酸化マグネシウム、酸化カルシウム、酸化亜鉛、酸化カド もウム、酸化パリウム等が挙げられる。

これらのアルカリ土類金属酸化物は微粉状で収貨額の大きいもの、特に多孔性のものが評ましく、シランカァブリング剤やチタンカップリング剤等で収取品を担いてもよい。アルカリ土類金属酸化物の使用量は、存機へつゲン化合物を含有する熱可散性ポリエステル樹脂100 取得部に対して0.05~5 無限部が適当であり、0.05 東京部未満の配合量では金属の腐蚀防止効果が小さく、不充分であり、一方5 預量部を触えで多く使用した場合には、ポリエステル難燃配合物の熱分解や加水分解を要しく促進して物性低下をきたすので好ましくない。

カルポジイミド化合物(D)の併用は、アルカリ土類会 属酸化物による熱分解や加水分解等の劣化傾向を抑制し、 難燃性熱可觀性ポリエステル樹脂配合物としてのパランス のとれた優れた物性を長期的に安定化するのに役立つ。

充規利としては、前記した無機系能燃助利と同様に公知慣用のものがそのまま使用できるが、そのうちでも代表的なものとしてはガラス組織、皮素組織、チタン酸カリ繊維、 皮酸カルシウム、
注酸カルシウム、
注酸マグネシウム、
硫 酸カルシウム、
硫酸パリウム、
酸化鉄、
質様、
アスペスト、 ガラス・ビーズまたはガラス・パウダーなどが挙げられる。

献中、ガラス機能を用いると機能的性質および耐熱性の大幅なる何とと成形収縮率の減少といった数々の特長が発揮されるが、かかるガラス機能としてはピニルシラン系、アミノシラン系またはエポキシシラン系などのカップリング和で処理されたものが使用され、ロービング・ガラス、チョップド・ストランド・ガラスまたはミルド・ガラスなどの形伏で供給されうる。

こうしたカップリング剤としては特に、 r ー ア t ノブロビルトリエトキシシラン、 N ー B ー (ア t ノエチル)ー r ー ア t ノブロビルトリメトキシシラン、 r ー ウレイドプロビルトリメト キ シシランもしく は N ー B ー (ア t ノ エ チル)ー r ー ア t ノブロビルジメトキンメチルシランなどの刺きフ t ノシラン系: r ー グリシドキシブロビルトリメトキシシランもしく は B ー (3、4 ー エ ポ キ シンクロ へ キ シル) エ チルトリメトキシシランなどのエ ポ キ シンラン流が舒適である。

そして、前記した強化充壌剤の使用量はハロゲンで開燃化されたポリエステル樹脂の100乗員部に対して一般には0~150乗員部、好ましくは5~150乗量部、特に好ましくは10~100乗量部なる範囲が適当であり、またこの強化充壌剤としてのガラス繊維の資格は0.005~0.02 mm なる範囲が適当である。

ガラス繊維の長さが余りにも短か過ぎると 強化の効果が 充分ではなく、 長過ぎると成形品の表面化上がりが悪く、 成形加工性も劣るようになる。

また、強化充規剤の量が 1 5 0 乗員部を越えて多くなると組成物の成形加工性が不良となるので舒ましくない。

さらに本発明の組成物には、他の添加剤として、結晶核剤、飼料、旋料、可飲剤、解影剤、溶剤、耐熱安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、発泡剤またはカップリング剤などを用いてもよく、あるいは他の難燃化剤や防錆剤を併用してもよい。

面して、本発明の組成物は例えば、以上に挙げられたすべての成分を予め均一に混合されたのち、単独または多軸の押出機に供給され、200~300でで溶散され、混練され、次いで冷却され、ペレットとして閲覧される。

かくして得られた本勢明組成物は優れた難燃性を育する

熱溶酸させた中へ側材片 (SWP- A) をつり下げる時間保持した後、イオン交換水中に1時間浸漉し締の発生状況を調べた結果ブランクテストの網材片、及び酸化マグネシウム 0.1 郎、 5 部をそれぞれ配合した 難燃組成物の網材片は何れら納の発生が認められなかったが酸化マグネシウムの配合質が 0 部及び 0.0 1 部の難燃組成物でテストした網材片には締がかなり発生した。

事 数 44 2

実施例』に於て、酸化マグネシウムの代りに酸化カルシウム及び酸化亜鉛をそれぞれ「部配合した難燃和成例を均一乳練して得たペレットを実施例1と間じ評価法でテストした特別、何れも納の発生は認められなかった。 実施例3、比較例1及び2

実施例 1 に於て酸化マグネシウムを 0.3 部配合した組成物 (実施例 3)、酸化マグネシウム及び Stabaxol® P C D を配合しない組成物 (比較例 1)及び酸化マグネシウムを 0.3 部配合し、Stabaxol® P C D を配合しない組成物 (比較例 2)のそれぞれを実施例 1 に示した条件で溶動抑制混練してレットを得た。

次いでこのペレットから射出成形限を用いて物性測定状験片を作成した。この試験片を120℃の加圧水素気養に35時間入れ、ブレッシャークッカーテスト (PCT) 前

だけでなく、機械的特性、熱的特性、耐加水分解性などの 諸性能も良好で、かつ、成形時に成形機器や金製の腐蝕を 生じさせぬために工業的価値は極めて大きく、機械機器部 品、電気および電子部品、自動車部品、建材部品などの成 形用としてだけではなく、機能、フィルムおよび複考剤な どにも使用できる。

次に、本発明を参考例、実施例および比較例により具体的に規則するが、以下において「部」および「%」は特に断りのない限りはすべて「重量部」および「重量%」を意味するものとする。

实施例!

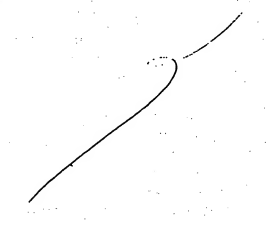
テレフタル散ジメチルと1、4 - ブタンジオールとを公知の方法の領値合により得られた(カ)へ0.85 世/RのPBT樹脂91部、デカブロモジフェニルエーテル9部、三酸化アンチモン7.5 郡、アミノシラン系カップリング剤で処理されたチョップドストランドタイプのガラス組織46部、Stabaxol PCD(西独パイエル社製労者線ポリカルポジィミド)2部及び酸化マグネシウムモ 0 部、0.0 1 部、0.1 部、1 部、5 部と及を変えてそれぞれ均一に予備混合し、これを50mmの単軸ペント付押出機にて240でで溶動混練し、冷却してペレットを得た。

これらのペレットをステンレス製容器内で270℃に加

後の強度を測定比較した。

又、メルトインデクサー (MI) を用い 2 1 6 0 g の質 戦下ペレットを 2 6 5 でで保持し、保持時間 6 分、 1 5 分 に於ける波山景を測定した。

更に、射出収形機の金型内に飼材片 (SS-50) を疑察し、 射出温度 2 5 0 ℃、金型温度 6 0 ℃、成形サイクル 2 5 秒 で 1 0 0 0 間級返し成形を行った後の飼材片の腐蝕状態を 目視観察した。



	实施例 3	比較例1	比較例2
配合 PBT (7) -0.85	9 1	9 1	9 1
デカブロモジフェニルエーテル	9	9	9
三酸化アンチモン	7.5	. 7.5	7.5
ガラス磁粒	4 6	- 46	· 46
酸化マグネシウム	0. 3	0	0. 3
Stabonol® PCD	2	0	0
物性 雌野教度(taz/cal)	16,50	1700	1360
PCT袋の曲げ強度	1400	930	700
M1 6分後(E/10分)	2 0	15	3 5
15分後 (~)	2 8	2 5	155
防納効果・	റ	×	0

(注) *防結効果: 納 (胸蝕) の発生が認められない 〇 納 (胸蝕) の発生が認められる ×

ム 0.5 部を均一に予備混合し、これを 2 8 0 でで溶動混練 仲間によりペレットを得た。

このペレットを実施例1の方法に従って発納性テストを 打ったが締の発生は認められず、又、射川成形品の物性も 良軒であった。

特作出聞人:大日本イン市化学工業株式会社

宣集部

テレフタル酸ジメチル、1. 4ーブタンジオール及び2.2-ピス(月-ヒドロキシェトキシテトラブロモ) プロパンを公知の方法の取職合により得られた(マ) = 0.60 dl / g、プロム会育率7.0%の共衆合PBT樹脂100部に三酸化アンチモン5部、アミノシラン系カップリング剤で処理されたチョップドストランドタイプのガラス組織50部、Stabaxol® PCD3部及び酸化マグネシウム0.5部を均一に予備混合し、これを50mのの単軸ベント付押出機にて240で溶験洗練し、冷却してベレットを得た。

このペレットを実施例!の方法に従って発輸性テストを 行ったが錆の発生は認められなかった。

又、このペレットを射出成形して得た試験片の物性は曲 げ強度 1 6 3 0 kg/cd、Pで T 3 6 時間後の曲げ強度 1420 kg/cdで強度低下が少なく良好であった。

英施例:

テレフタル酸ジメチルとエチレングリコールを公知の方法で食物合を行って得た(マ) = 0.65のPET機能88 部、トリプロモフェノールオリゴマー(プロム会員64%)12部、三酸化アンチモン7.5部、アミノシラン系カップリング剤で処理されたチョップドストランドタイプのガラス組織45部、Stobarol®PでD3部及び酸化マグネシウ